Japanese Patent Laid-open Publication JP-A 2001-294667

METHOD FOR PRODUCING CELLULOSE ACETATE SOLUTION AND METHOD FOR PRODUCING CELLULOSE ACETATE FILM

Laid open to public:

23 October 2001

Appl. No.

2001-050835

Divisional of No. 8-216771

Filed:

30 July 1996

10 Applicant(s):

5

Fuji Photo Film Co. Ltd.

Inventor(s):

K. Katai, H. Yamazaki and T.

Tsujimoto

See the patent abstract attached hereto.

<u>Partial translation</u>

Page 5, right column, lines 10-15

The cellulose acetate solution is cast on a support. The solvent is evaporated to form film. It is preferable that the solution before being cast is adjusted in its density to set the solid content at 18-35 %. A surface of the support can be preferably finished in a mirror surface state. The support in use may be a drum or a band.

Page 5, right column, lines 22-31

The cellulose acetate solution can be preferably cast on the support with surface temperature of 10°C or lower.

- 25 After the casting, the solution can be preferably dried by blowing of gas for two or more seconds. The film being formed is stripped from the support, and can be dried by high-temperature gas of which the temperature may be changed consecutively from 100°C to 160°C, to evaporate the 30 residual solvent. JP-B 5-017844 discloses this method.
 - According to this, it is possible to shorten the time from the casting to the stripping.

Page 5, right column, lines 35-37

Specifically to use the same in the liquid crystal display device, typical examples are a protective film for

a polarizing panel and a color filter.

15

Relation of claim 1 of the application to the document
The document discloses production of solution of
compounds, and also the use of solution casting to form

5 polymer film. However, specifics of the solution casting
are according to well-known techniques still earlier than
the date of the document. Nothing in the document suggests
managing of the support used in the solution casting at
remarkably low temperature according to the feature of the
10 claim.

Relation of claims 18, 22 and 27 of the application to the document

In the document, specifics of the solution casting are according to well-known techniques still earlier than the date of the document. Nothing in the document suggests flow of gas for the purpose of prevention of influence of gasification of solvent according to the feature of the claims.

Relation of claim 25 of the application to the 20 document

In the document, specifics of the solution casting are according to well-known techniques still earlier than the date of the document. Nothing in the document suggests withdrawal of the condensed solvent for the purpose of prevention of influence of gasified solvent according to the feature of the claim.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-294667

(43) Date of publication of application: 23.10.2001

(51)Int.CI.

B29C 41/26 B29C 41/28 G₀2B // B29K B29L CO8L

(21)Application number: 2001-050835

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

30.07.1996

(72)Inventor: KATAI KOSUKE

YAMAZAKI HIDEKAZU

TSUJIMOTO TADAHIRO

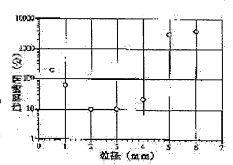
(54) METHOD FOR PRODUCING CELLULOSE ACETATE SOLUTION AND METHOD FOR PRODUCING CELLULOSE ACETATE FILM

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To efficiently produce a

stable cellulose acetate solution.

SOLUTION: This method for producing a cellulose acetate solution, comprises a process for mixing a solvent containing methyl acetate in an amount of ≥50 wt.% with cellulose acetate particles which have an average acetylation degree of 58.0 to 62.5% and whose 90 wt.% or more have particle diameters of 1 to 4 mm, and thereby swelling the cellulose acetate particles in the solvent; a process for cooling the swollen mixture to -100 to -10° C; and a process for heating the cooled swollen mixture to 0 to 120° C to dissolve the cellulose acetate in the solvent.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-294667 (P2001-294667A)

(43)公開日 平成13年10月23日(2001.10.23)

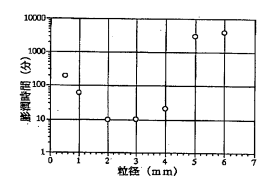
(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ						テーマ	'コード(参考)
C 0 8 J	3/02	CEP		C 0	8 J	3/02		CI	EP Z	Z	
B 2 9 C	41/26			B 2	9 C	41/26					
	41/28					41/28					
C 0 8 J	5/18	CEP		C 0	8 J	5/18		CI	EΡ		
G 0 2 B	5/30			G 0	2 B	5/30					
	_		審査請求	未請求	旅館	項の数7	OL	(全	6 頁	乭)	最終頁に続く
(21)出願番号	-	特願2001-50835(P2001-	50835)	(71)	出願人	000005	201	- /			
(62)分割の表示		特願平8-216771の分割				富士写	真フイ	ルムギ	会定	社	
(22)出願日		平成8年7月30日(1996.7	.30)			神奈川	県南足	丙市中	□沼21	10番』	<u>t</u>
				(72)	発明者	片井 :	幸祐				
						神奈川	県南足	丙市中	1沼21	10番#	图 富士写真
						フイル	ム株式	会社内	3		
				(72)	発明者	山崎	英数				
						神奈川	県南足	丙市中	1招21	10番#	也 富士写真
						フイル	ム株式	会社内	1		
				(72)	発明者	计 辻本	忠宏				
		•				神奈川	県南足	丙市中	1沼21	10番#	也 富士写真
			•			フイル	ム株式	会社内	3		
				(74)	代理人	. 100074	675				
						弁理士	柳川	泰男	}		

(54) 【発明の名称】 セルロースアセテート溶液の製造方法およびセルロースアセテートフイルムの製造方法

(57)【要約】

【課題】 安定なセルロースアセテート溶液を、効率良く製造する。

【解決手段】 58.0万至62.5%の平均酢化度を有するセルロースアセテートの粒子であって、粒子の90重量%以上が0.1万至4mmの粒子径を有するセルロースアセテートの粒子と、酢酸メチルを50重量%以上含む溶媒とを混合し、セルロースアセテートを溶媒により膨潤させる工程;膨潤混合物を-100万至-10℃に冷却する工程;そして冷却した膨潤混合物を0万至120℃に加温して、溶媒中にセルロースアセテートを溶解させる工程によりセルロースアセテート溶液を製造する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 58.0乃至62.5%の平均酢化度を有するセルロースアセテートの粒子であって、粒子の90重量%以上が0.1乃至4mmの粒子径を有するセルロースアセテートの粒子と、酢酸メチルを50重量%以上含む溶媒とを混合し、セルロースアセテートを溶媒により膨潤させる工程;膨潤混合物を-100乃至-10℃に冷却する工程;そして冷却した膨潤混合物を0乃至120℃に加温して、溶媒中にセルロースアセテートを溶解させる工程からなるセルロースアセテート溶液の製造方法。

【請求項2】 さらに、セルロースアセテートの粒子の50重量%以上が2乃至3mmの粒子径を有する請求項1に記載のセルロースアセテート溶液の製造方法。

【請求項3】 セルロースアセテートの量が、混合物全体の5乃至30重量%である請求項1に記載のセルロースアセテート溶液の製造方法。

【請求項4】 膨潤工程において、セルロースアセテートと溶媒との混合物を1乃至180分攪拌する請求項1 に記載のセルロースアセテート溶液の製造方法。

【請求項5】 58.0円至62.5%の平均酢化度を有するセルロースアセテートの粒子であって、粒子の90重量%以上が0.1乃至4mmの粒子径を有するセルロースアセテートの粒子と、酢酸メチルを50重量%以上含む溶媒とを混合し、セルロースアセテートを溶媒により膨潤させる工程;膨潤混合物を-100乃至-10℃に冷却する工程;冷却した膨潤混合物を0乃至120℃に加温して、溶媒中にセルロースアセテートを溶解させる工程;そして得られたセルロースアセテート溶液を支持体上に流延する工程からなるセルロースアセテートフイルムの製造方法。

【請求項6】 製造されるセルロースアセテートフイルムが、偏光板の保護膜である請求項5に記載のセルロースアセテートフイルムの製造方法。

【請求項7】 請求項5に記載の方法で製造されたセルロースアセテートフイルムを保護膜として有する偏光板。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、セルロースアセテート溶液およびセルロースアセテートフイルムの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】セルロースアセテート、特に58.0乃至62.5%の平均酢化度を有するセルロースアセテート(一般にセルローストリアセテートに分類されるもの)は、その強靭性と難燃性から様々な分野で使用されている。セルロースアセテートフイルムは、代表的な写真感光材料の支持体である。また、セルロースアセテートフイルムは、その光学的等方性から、近年市場の拡大

している液晶表示装置にも用いられている。液晶表示装置における具体的な用途としては、偏光板の保護フイルムおよびカラーフィルターが代表的である。セルロースアセテートフイルムは、一般にソルベントキャスト法またはメルトキャスト法により製造する。ソルベントキャスト法では、セルロースアセテートを溶媒中に溶解した溶液(ドープ)を支持体上に流延し、溶媒を蒸発させてフイルムを形成する。メルトキャスト法では、セルロースアセテートを加熱により溶融したものを支持体上に流延し、冷却してフイルムを形成する。ソルベントキャスト法の方が、メルトキャスト法よりも平面性の高い良好なフイルムを製造することができる。このため、実用的には、ソルベントキャスト法の方が普通に用いられている。

【0003】セルロースアセテート溶液に用いる溶媒 は、セルロースアセテートを必要とされる濃度に溶解で きる液体である。使用する溶媒には、安全性や蒸発させ るために適度の沸点も要求される。特に近年では、溶媒 に対して、人体や環境に関する安全性が強く要求されて いる。このため、セルロースアセテートを溶解できる液 体からこれらの要求を満足する溶媒を選択しようとして も、適当な溶媒が見当たらないような状況が生じてい る。セルローストリアセテートについては、メチレンク ロリドが溶媒として従来から使用されていた。ところ が、メチレンクロリドは、人体や地球環境に対する問題 から、その使用は著しく規制される方向にある。汎用の 有機溶剤であるアセトンは、適度の沸点 (沸点:56 ℃)を有し、人体や地球環境に対しても、他の有機溶媒 に比べて問題が少ない。しかし、58.0乃至62.5 %の平均酢化度を有するセルロースアセテートは、アセ トンにより膨潤するが、通常の方法でアセトンに溶解さ せることはできなかった。

【0004】J. M. G. Cowie他の論文、Mak romol, Chem. 、143巻、105頁(197 1年)は、置換度2.80(酢化度60.1%)から置 換度2.90(酢化度61.3%)のセルロースアセテ ートを、アセトン中で-80℃から-70℃に冷却した 後、加温することにより、アセトン中にセルロースアセ テートが0.5乃至5重量%に溶解している希薄溶液が 得られたことを報告している。以下、このようにセルロ ースアセテートと溶媒との混合物を冷却した後、加温す ることにより溶液を得る方法を「冷却溶解法」と称す る。セルロースアセテートのアセトン中への溶解につい ては、上出健二他の論文「三酢酸セルロースのアセトン 溶液からの乾式紡糸」、繊維機械学会誌、34巻、57 ~61頁(1981年)にも記載がある。この論文は、 その標題のように、冷却溶解法を紡糸方法の技術分野に 適用したものである。論文では、得られる繊維の力学的 性質、染色性や繊維の断面形状に留意しながら、冷却溶 解法を検討している。この論文に記載の方法では、10

乃至25重量%の濃度を有するセルロースアセテートの 溶液が得られる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】以上のような冷却溶解法を用いて、セルロースアセテートがアセトン中に溶解している溶液を製造することが可能になった。しかし、セルロースアセテートがアセトン中に溶解している溶液は、安定性が乏しいとの問題がある。セルロースアセテート溶液の安定性は、セルロースアセテート製品を製造するための重要な条件である。本発明の目的は、冷却溶解法を改良し、安定なセルロースアセテート溶液を効率よく製造できる方法を提供することである。本発明の別の目的は、安定なセルロースアセテート溶液を用いて、セルロースアセテート製品を製造することでもある。【0006】

【課題を解決するための手段】本発明の目的は、下記 $(1) \sim (6)$ の方法および (7) の偏光板により達成された。

- (1)58.0乃至62.5%の平均酢化度を有するセルロースアセテートの粒子であって、粒子の90重量%以上が0.1乃至4mmの粒子径を有するセルロースアセテートの粒子と、酢酸メチルを50重量%以上含む溶媒とを混合し、セルロースアセテートを溶媒により膨潤させる工程;膨潤混合物を-100乃至-10℃に冷却する工程;そして冷却した膨潤混合物を0乃至120℃に加温して、溶媒中にセルロースアセテートを溶解させる工程からなるセルロースアセテート溶液の製造方法。
- (2) さらに、セルロースアセテートの粒子の50重量 %以上が2乃至3mmの粒子径を有する(1)に記載の セルロースアセテート溶液の製造方法。
- (3)セルロースアセテートの量が、混合物全体の5乃至30重量%である(1)に記載のセルロースアセテート溶液の製造方法。
- (4)膨潤工程において、セルロースアセテートと溶媒 との混合物を1乃至180分攪拌する(1)に記載のセ ルロースアセテート溶液の製造方法。
- (5)58.0乃至62.5%の平均酢化度を有するセルロースアセテートの粒子であって、粒子の90重量%以上が0.1乃至4mmの粒子径を有するセルロースアセテートの粒子と、酢酸メチルを50重量%以上含む溶媒とを混合し、セルロースアセテートを溶媒により膨潤させる工程;膨潤混合物を-100乃至-10℃に冷却する工程;冷却した膨潤混合物を0乃至120℃に加温して、溶媒中にセルロースアセテートを溶解させる工程;そして得られたセルロースアセテート溶液を支持体上に流延する工程からなるセルロースアセテートフイルムの製造方法。
- (6)製造されるセルロースアセテートフイルムが、偏 光板の保護膜である(5)に記載のセルロースアセテートフイルムの製造方法。

(7)(5)に記載の方法で製造されたセルロースアセテートフイルムを保護膜として有する偏光板。 【0007】

【発明の効果】本発明では、酢酸メチルを50重量%以 上含む溶媒(酢酸メチル系溶媒)を、冷却溶解法で使用 する。酢酸メチル系溶媒を用いると、安定なセルロース アセテート溶液を製造することができる。しかし、本発 明者の研究により、セルロースアセテートを酢酸メチル 系溶媒により膨潤させる工程は、非常に時間がかかり、 効率が良くないことが判明した。膨潤に時間がかかる と、生産性が著しく低下する。本発明者がさらに研究を 進めたところ、膨潤工程において特定の粒子サイズ (具 体的には0.1乃至4mm、好ましくは1乃至4mm) のセルロースアセテート粒子を使用すると、膨潤に要す る時間を著しく短縮できることが判明した。0.1mm 未満の粒子では、凝集(ダマ)が生じて、均一な分散が 難しく、膨潤に時間がかかることがある。また、4mm を越える粒子では、粒子の中心部まで膨潤するために時 間がかかる。本発明では、最適な粒子サイズを有するセ・ ルロースアセテート粒子を90重量%以上使用すること で、膨潤時間を著しく短縮できる。以上の結果、本発明 の方法により、安定なセルロースアセテート溶液を効率 よく製造することができる。

[0008]

【発明の実施の形態】 [セルロースアセテート] 本発明に用いるセルロースアセテートは、平均酢化度(アセチル化度)が58.0から62.5%である。酢化度とは、セルロース単位重量当りの結合酢酸量を意味する。酢化度は、ASTM:D-817-91(セルロースアセテート等の試験方法)におけるアセチル化度の測定および計算に従う。本発明では、セルロースアセテート粒子を使用し、使用する粒子の90重量%以上が0.1乃至4mmの粒子径、好ましくは1乃至4mmを有する。また、好ましくは95重量%以上、より好ましくは97重量%以上、さらに好ましくは98重量%以上、最も好ましくは99重量%以上の粒子が0.1乃至4mmの粒子径を有する。

【0009】さらに、使用する粒子の50重量%以上が2乃至3mmの粒子径を有することが好ましい。より好ましくは70重量%以上、さらに好ましくは80重量%以上、最も好ましくは90重量%以上の粒子が2乃至3mmの粒子径を有する。セルロースアセテートの粒子径の分布状態は、篩いを用いて簡単に測定できる。すなわち、目が4mmの篩いを通り、目が0.1mmの篩いを通らない粒子が90重量%以上であれば、本発明の定義を満足する。また、篩いを用いて、粒子径の分布が広い市販のセルロースアセテート粒子から、0.1乃至4mmの粒子径を有する粒子を選択することもできる。セルロースアセテート粒子は、なるべく球形に近い形状を有することが好ましい。

【〇〇10】[溶媒]本発明では、酢酸メチルを50重 量%以上含む酢酸メチル系溶媒を使用する。溶媒中の酢 酸メチルの割合は、60重量%以上であることが好まし く、70重量%以上であることがさらに好ましい。酢酸 メチルのみ(100重量%)を溶媒として使用すること もできる。他の溶媒と酢酸メチルとを併用することで、 製造する溶液の性質(例えば、粘度)を調節してもよ い。酢酸メチルと併用できる溶媒の例には、ケトン類 (例、アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノ ン)、酢酸メチル以外のエステル類(例、メチルホルメ ート、エチルアセテート、アミルアセテート、ブチルア セテート)、エーテル類(例、ジオキサン、ジオキソラ ン、THF、ジエチルエーテル、メチルーtーブチルエ ーテル)、炭化水素(例、ベンゼン、トルエン、キシレ ン、ヘキサン) およびアルコール類 (例、メタノール、 エタノール)が含まれる。炭化水素およびアルコール類 が特に好ましい。二種類以上の溶媒を、酢酸メチルと併 用してもよい。

【0011】 [膨潤工程] 膨潤工程においては、セルロ ースアセテート粒子と溶媒とを混合し、セルロースアセ テート粒子を溶媒により膨潤させる。膨潤工程の温度 は、-10乃至55℃であることが好ましい。通常は室 温で実施する。セルロースアセテートと溶媒との比率 は、最終的に得られる溶液の濃度に応じて決定する。-般に、混合物中のセルロースアセテートの量は、5乃至 30重量%であることが好ましく、8乃至20重量%で あることがさらに好ましく、10乃至15重量%である ことが最も好ましい。溶媒とセルロースアセテートとの 混合物は、セルロースアセテートが充分に膨潤するまで 攪拌することが好ましい。攪拌時間は、1乃至180分 であることが好ましく、1乃至120分であることがさ らに好ましい。膨潤工程において、溶媒とセルロースア セテート以外の成分、例えば、可塑剤、劣化防止剤、染 料や紫外線吸収剤を添加してもよい。

【0012】[冷却工程]冷却工程においては、膨潤混 合物を−100乃至−10℃に冷却する。冷却温度は、 膨潤混合物が固化する温度であることが好ましい。冷却 速度は、1 \mathbb{C} /分以上であることが好ましく、2 \mathbb{C} /分 以上であることがより好ましく、4℃/分以上であるこ とがさらに好ましく、8℃/分以上であることが最も好 ましい。冷却速度は、速いほど好ましいが、10000 ℃/秒が理論的な上限であり、1000℃秒が技術的な 上限であり、そして100℃/秒が実用的な上限であ る。なお、冷却速度は、冷却を開始する時の温度と最終 的な冷却温度との差を、冷却を開始してから最終的な冷 却温度に達するまでの時間で割った値である。冷却工程 においては、冷却時の結露による水分混入を避けるた め、密閉容器を用いることが望ましい。また、冷却時に 減圧すると、冷却時間を短縮することができる。減圧を 実施するためには、耐圧性容器を用いることが望まし

い。具体的な冷却手段としては、様々な方法または装置が採用できる。

【0013】例えば、膨潤混合物を撹拌しながら筒状の容器内を搬送し、その容器の周囲から膨潤混合物を冷却すると、迅速に且つ均一に膨潤混合物を冷却することができる。そのためには、筒状の容器、膨潤混合物を撹拌しながら筒状の容器内を搬送するため容器内に設けられている螺旋状の搬送機構、および容器内の膨潤混合物を冷却するため容器の周囲に設けられている冷却機構からなる冷却装置が好ましく用いられる。また、−105乃至−15℃に冷却した溶媒を膨潤混合物に添加して、さらに迅速に冷却することもできる。

【0014】さらに、-100乃至-10℃に冷却され た液体中へ、膨潤混合物を直径が0.1乃至20.0m mの糸状に押し出すことにより膨潤混合物することで、 さらに迅速に膨潤混合物を冷却することも可能である。 冷却に使用する液体については、特に制限はない。冷却 された液体中へ膨潤混合物を糸状に押し出すことにより 膨潤混合物を冷却する方法を用いる場合、冷却工程と加 温工程の間で、糸状の膨潤混合物と冷却用の液体とを分 離する工程を行なうことが好ましい。冷却工程におい て、膨潤混合物が糸状にゲル化しているため、膨潤混合 物と冷却用の液体とを分離は簡単に実施できる。例え ば、網を用いて、糸状の膨潤混合物を液体から取り出す ことが可能である。網の代わりに、スリットまたは穴の 開いた板状物を用いてもよい。網や板状物の材料は、液 体に溶解しない材質であれば、特に制限はない。網や板 状物は、各種金属や各種プラスチック材料から製造する ことができる。網の目の大きさ、スリットの巾や穴の大 きさは、糸状物の直径に応じて、糸状物が通過しないよ うに調整する。また、糸状の膨潤混合物を冷却装置から 加温装置へ搬送するためのベルトを網状にして、分離と 搬送を同時に実施することもできる。

【0015】[加温工程]加温工程においては、冷却し た膨潤混合物を0乃至55℃に加温する。加温工程の最 終温度は、通常は室温である。加温速度は、1℃/分以 上であることが好ましく、2℃/分以上であることがよ り好ましく、4℃/分以上であることがさらに好まし く、8℃/分以上であることが最も好ましい。加温速度 は、速いほど好ましいが、10000℃/秒が理論的な 上限であり、1000℃秒が技術的な上限であり、そし て100℃/秒が実用的な上限である。なお、加温速度 は、加温を開始する時の温度と最終的な加温温度との差 を、加温を開始してから最終的な加温温度に達するまで の時間で割った値である。加圧しながら加温すると、加 温時間を短縮することができる。加圧を実施するために は、耐圧性容器を用いることが望ましい。なお、溶解が 不充分である場合は、冷却工程から加温工程までを繰り 返して実施してもよい。溶解が充分であるかどうかは、 目視により溶液の外観を観察するだけで判断することが できる。具体的な加温手段としては、様々な方法または 装置が採用できる。

【0016】例えば、膨潤混合物を攪拌しながら筒状の容器内を搬送し、その容器の周囲から膨潤混合物を加温すると、迅速に且つ均一に膨潤混合物を加温することができる。そのためには、筒状の容器、膨潤混合物を攪拌しながら筒状の容器内を搬送するため容器内に設けられている螺旋状の搬送機構、および容器内の膨潤混合物を加温するため容器の周囲に設けられている加温機構からなる加温装置が好ましく用いられる。

【○○17】また、〇乃至55℃に加温された液体中 へ、直径が0.1乃至20.0mmの糸状の膨潤混合物 を入れることにより膨潤混合物を加温することで、さら に迅速に膨潤混合物を加温することも可能である。冷却 工程において、膨潤混合物を糸状に押し出す方法を採用 した場合は、その糸状の膨潤混合物を加温用の液体に投 入すればよい。冷却工程を糸状押し出し以外の方法で実 施した場合は、加温工程において冷却した膨潤混合物を 加温用液体中へ糸状に押し出す。加温に使用する液体に ついては、(加温温度において液体である物質を用いる ことは必要であるが)特に制限はない。前述した溶媒と して使用できる液体が、加温用の液体として使用でき る。なお、糸状押し出しを連続して実施する場合は、製 造したセルロースアセテート溶液を次の膨潤混合物の加 温用の液体として順次利用することができる。すなわ ち、製造し加温された状態のセルロースアセテート溶液 中に、糸状の膨潤混合物を投入し、混合物を迅速に加温 してセルロースアセテート溶液を得る。

【0018】さらに、冷却した膨潤混合物を筒状の容器内に導入し、容器内で膨潤混合物の流れを複数に分割し、分割された混合物の流れの向きを容器内で回転させ、この分割と回転とを繰り返しながら、容器の周囲から膨潤混合物を加温することもできる。上記のように、物質の流れを分割および回転させる仕切りが設けられた容器は、一般に静止型の混合器として知られている。代表的な静止型混合器であるスタチックミキサーIM(ケニックス社)では、物質の流れを二つに分割して右回りに180度回転させる右回りエレメントと、物質の流れを二つに分割して左回りに180度回転させる左回りエレメントとが、容器内で交互に90度ずらして配列されている。

【0019】さらにまた、溶媒が沸騰しないように調整された圧力下で、溶媒の沸点以上の温度まで膨潤混合物を加温してもよい。温度は、溶媒の種類に応じて決定するが一般に60乃至200℃である。圧力は、温度と溶媒の沸点との関係で決定するが、一般に1.2乃至20kgw/cm²である。

【0020】[溶液製造後の処理]製造した溶液は、必要に応じて濃度の調整(濃縮または希釈)、沪過、温度調整、成分添加などの処理を実施することができる。添

加する成分は、セルロースアセテート溶液の用途に応じて決定する。代表的な添加剤は、可塑剤、劣化防止剤 (例、過酸化物分解剤、ラジカル禁止剤、金属不活性化剤、酸捕獲剤)、染料および紫外線吸収剤である。得られたセルロースアセテート溶液は、様々な用途に用いられる。

【0021】[セルロースアセテートフイルムの製造] セルロースアセテート溶液の代表的な用途であるソルベ ントキャスト法による高分子フイルムの製造について説 明する。セルロースアセテート溶液は、支持体上に流延 し、溶媒を蒸発させてフイルムを形成する。流延前の溶 液は、固形分量が18乃至35%となるように濃度を調 整することが好ましい。支持体表面は、鏡面状態に仕上 げておくことが好ましい。支持体としては、ドラムまた はバンドが用いられる。ソルベントキャスト法における 流延および乾燥方法については、米国特許233631 0号、同2367603号、同2492078号、同2 492977号、同2492978号、同260770 4号、同2739069号、同2739070号、英国 特許640731号、同736892号の各明細書、特 公昭45-4554号、同49-5614号、特開昭6 0-176834号、同60-203430号、同62 -115035号の各公報に記載がある。セルロースア セテート溶液は、表面温度が10℃以下の支持体上に流 延することが好ましい。流延した後2秒以上風に当てて 乾燥することが好ましい。得られたフイルムを支持体か ら剥ぎ取り、さらに100から160℃まで逐次温度を 変えた高温風で乾燥して残留溶剤を蒸発させることもで きる。以上の方法は、特公平5-17844号公報に記 載がある。この方法によると、流延から剥ぎ取りまでの 時間を短縮することが可能である。従来の技術において 説明したように、セルロースアセテートフイルムは、代 表的な写真感光材料の支持体である。また、セルロース アセテートフイルムは、その光学的等方性から、近年市 場の拡大している液晶表示装置にも用いられている。液 晶表示装置における具体的な用途としては、偏光板の保 護フイルムおよびカラーフィルターが代表的である。 [0022]

【実施例】 [予備実験1] 酢化度が60.2%のセルローストリアセテートから、非常に均一な粒子径分布(実質的に同じ粒子サイズ)を有し、平均粒子径が0.5mm、1mm、2mm、3mm、4mm、5mm、6mmおよび7mmである粒子を、それぞれ製造した。セルローストリアセテート粒子15重量部と酢酸メチル85重量部を撹拌混合機に投入し、5分間撹拌した。その後、20℃にて一定時間静置した。粒子が全て膨潤するまでに必要な時間を測定した。結果を図1のグラフに示す。図1は、横軸を粒径(mm)、縦軸(自然対数値)を膨潤時間(分)として、測定結果をプロットしたグラフである。図1に示される結果から明らかなように、粒子径

が1mm未満の粒子と4mmを越える粒子では、膨潤するために非常に長い時間が必要である。

【0023】 [実施例1] 酢化度が60.2%であり、99重量%以上の粒子が2乃至3μmの粒子径を有するセルローストリアセテート15重量部および酢酸メチル85重量部とを、攪拌混合機に投入し、5分間攪拌し

た。その後、20 \mathbb{C} にて15 分間静置したところ、粒子の全てが膨潤した。膨潤混合物を容器の外部から-50 \mathbb{C} まで冷却し(冷却速度: $5\mathbb{C}/分$)、さらに容器の外部から50 \mathbb{C} まで加温した(加温速度: $5\mathbb{C}/分$)。得られた溶液を観察し、透明で均一な溶液であることを確認した。

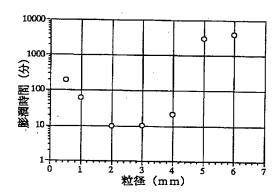
1	15	酢酸メチル(100)	-50
2	30	酢酸メチル/エタノール(80/20)	-75
3	18	酢酸メチル/エタノール(80/20)	-45
4	17	酢酸メチル/エタノール/ブタノール(80/15/15)	-35
5	17	酢酸メチル/ブタノール/アセトン(75/20/5)	-35
6	17	酢酸メチル/エタノール/シクロヘキサン(80/15/5)	-35
7	17	酢酸メチル/エタノール/メタノール(80/18/2)	-35
8	17	酢酸メチル/エタノール/プロパノール(80/15/5)	-35

【図面の簡単な説明】

ある。

【図1】予備実験1の測定結果をプロットしたグラフで

【図1】



プロントペーンの続き			
(51) Int. Cl. 7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
// B29K 1:00		B 2 9 K 1:00	
B29L 7:00		B29L 7:00	
CO8L 1:12		C O 8 L 1:12	